(19) JAPANESE PATENT OFFICE (JP)

(12) Publication of Unexamined Patent Application (KOKAI) (A)

- (11) Japanese Patent Application Kokai Number: H2-79893
- (43) Kokai Publication Date: March 20, 1990

(51) Int. Cl. ⁵		Identification Symbol		JPO File No.
G 09 F	9/00	333	Α	6422-2C
G 02 F	1/133	520		8708-2H
	1/1335	520		8106-2H
G 09 F	9/00	347		6422-2C

Request for Examination: Not requested Number of Claims: 8 (6 pages total)

(54) Title of the Invention: LIQUID CRYSTAL DISPLAY

(21) Application Number: S63-231852

(22) Filing Date: September 16, 1988

(72) Inventor: Yasuo Fujiwara

3-24-9-201 Machiya, Urawa-shi, Saitama

(71) Applicant: Kimoto Co., Ltd.

2-7-1 Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo

(74) Agent: Kazuo Mariya, Patent Attorney

Translated by OSTRANS, LLC Phone: 800-803-9896

SPECIFICATION

1. Title of the Invention

LIQUID CRYSTAL DISPLAY

2. Claims

- 1. A battery-driven liquid crystal display which is characterized by the fact that this display comprises a paper battery as a reflective sheet that also acts as a power supply.
- 2. The liquid crystal display according to Claim 1, which is characterized by the fact that the above-mentioned paper battery is a thin primary cell which is formed by successively laminating a positive pole collection layer, a positive pole active substance layer, a polymeric solid electrolyte layer and an aluminum foil layer.
- 3. The liquid crystal display according to Claim 2, which is characterized by the fact that the above-mentioned aluminum foil layer acts as the reflective sheet of the liquid crystal display.
- 4. The liquid crystal display according to Claim 2, which is characterized by the fact that the above-mentioned positive pole collection layer comprises a layer in which carbon is dispersed in a polymer compound.
- 5. The liquid crystal display according to Claim 2, which is characterized by the fact that the above-mentioned positive pole collection layer comprises a layer consisting of a metal oxide or a layer in which a metal oxide is dispersed in a polymer compound.
- 6. The liquid crystal display according to Claim 2, which is characterized by the fact that the above-mentioned positive pole active substance layer comprises a layer in which manganese dioxide is dispersed in a polymer compound.
- 7. The liquid crystal display according to Claim 2, which is characterized by the fact that the above-mentioned polymeric solid electrolyte comprises an amorphous polymer compound and an alkali metal salt.
- 8. The liquid crystal display according to Claim 7, which is characterized by the fact that the above-mentioned alkali metal salt is a lithium metal salt.

3. Detailed Description of the Invention

(Field of Industrial Utilization)

The present invention relates to a liquid crystal display, and more particularly to the reflective sheet and operating power supply of such a liquid crystal display.

(Prior Art and Problems that the Invention is to Solve)

Currently, in our daily lives, liquid crystal displays (hereafter referred to as "LCDs") may be found as familiar battery-operated portable display bodies. Since LCDs possess the special features of thinness, light weight, low power consumption and low-voltage driving, etc., such displays are widely used in various fields of application such as watches, personal computers, word processors and liquid crystal televisions, and it would appear likely that the range of use of such displays will become increasingly broader in the future.

However, the visibility, and especially the visual field angle dependence, is the biggest problem in LCDs. Specifically, there are angles at which visibility is poor because of the reflection of light, and in order to ameliorate this problem, it is necessary to install a reflective sheet consisting of an aluminum foil, etc., on the back surface of the LCD. Furthermore, instead of a reflective sheet consisting of such an aluminum foil, systems have also been employed in which a fluorescent lamp or the like is installed on the back surface, so that irregularity in the light is eliminated (a so-called back-lighting system used in word processors, etc.). However, such a back-lighting system does not meet the requirements of light weight and low cost, and is not suitable for use in battery-driven LCDs.

Meanwhile, dry cells, button batteries and the like are used as batteries for driving LCDs; however, battery boxes must be provided for such batteries, so that there are limits to how far the thickness and size of the [display] device can be reduced. In the case of such batteries, furthermore, there is a danger of liquid leakage.

The present invention was devised in order to eliminate the above-mentioned conventional problems. The object of the present invention is to provide a battery-driven liquid crystal display which does not require a battery accommodating box, which allows the thickness and weight of the liquid crystal display and of the overall device to be greatly reduced, and which is highly safe.

(Means for Solving the Problems)

The liquid crystal display of the present invention that achieves the above-mentioned object is a battery-driven liquid crystal display which is characterized by the fact that this display comprises a paper battery as a reflective sheet that also acts as a power supply.

Here, the paper battery that acts as both a reflective sheet and a battery is preferably formed by successively laminating a positive pole collection layer, a positive pole active substance layer, a polymeric solid electrolyte layer and an aluminum foil layer.

Mainly carbon or metal oxides are used as the substance that forms the positive pole collection layer. In this case, the carbon used is a material formed by dispersing carbon particles, carbon fibers or graphite in a polymer compound. Examples of metal oxides [that can be used] include ITO (indium tin oxide), indium oxide, tin oxide, mercury oxide, copper oxide and lead dioxide. These compounds may be used alone, or may be dispersed in a polymer compound.

Examples of polymer compounds [that can be] used to disperse the carbon or metal oxides include urethane resins, butyral¹ resins, acrylic resins, vinyl chloride – vinyl acetate copolymers, polycarbonate resins, ABS resins, Teflon resins, natural rubber, polyester resins, alkyd resins, polyamide resins, polyimide resins, epoxy resins, phenol resins, melamine resins, styrol resins, acetal resins, nylon resins, polyolefin resins, cellulose-type resins, polyvinyl alcohols, polypropylenes and polyacrylamides.

Furthermore, in order to enhance the collection effect of the positive pole collection layer, it is desirable that the surface resistance be $10^3 \, \Omega \text{cm}^{-1}$ or less as measured by the four-terminal method, and a surface resistance of $5 \times 10^2 \, \Omega \text{cm}^{-1}$ or less is even more desirable.

The positive pole active substance layer comprises a layer in which manganese dioxide is dispersed in a polymer compound.

As in the case of the polymer compound used in the positive pole collection layer, examples of polymer compounds [that can be] used here include urethane resins, butyral resins, acrylic resins, vinyl chloride — vinyl acetate copolymers, polycarbonate resins, ABS resins, Teflon resins, natural rubber, polyester resins, alkyd resins, polyamide resins, polyimide resins, epoxy resins, phenol resins, melamine resins, styrol resins, acetal resins, nylon resins, polyolefin resins, cellulose-type resins, polyvinyl alcohols, polypropylenes and polyacrylamides. Furthermore, since the manganese dioxide is the positive pole active substance, it is desirable from the

¹ Translator's note: Here, the term "butyral" is actually transliterated inaccurately as "buratyl" in the original, resulting in a nonsensical word.

standpoint of the battery capacity and practical physical properties that [the amount of manganese dioxide that is used] be 50 parts by weight to 80 parts by weight of the total amount of the positive pole active substance layer.

The polymeric solid electrolyte layer comprises an amorphous polymer compound and an alkali metal salt.

This amorphous polymer compound is a polymer compound whose glass transition point is lower than room temperature, so that the compound shows active molecular motion at room temperature. [Examples of] such compounds include polyethylene oxides (PEO), polymethoxypolyethylene glycol methacrylates, polyvinylpyridines, polysiloxanes, polypropylene oxides, segmented polyurethanes, polyurethane-ureas, polyphosphazenes, celluloses, polystyrenes and polypeptides. In particular, a battery with a high energy density can be obtained in cases where a polymer of a monoester methacrylate expressed by the following formula I is used:

$$CH_{1}$$
 $CH_{2}=C-CO-(COH_{2}-CH_{2})_{R}-OCH_{3}$
.....

(In the above formula, n is an integer of 1 or greater.)

Furthermore, lithium salts are desirable as the alkali metal salt used in the polymeric solid electrolyte; examples [of such lithium salts] include LiClO₄, LiBr, LiSCN, LiCl, LiBF₄ and LiPF₆. The amount of alkali metal salt in the polymeric solid electrolyte varies according to the polymer compound used; this amount is preferably 1 to 99 parts by weight, and even more preferably 1 to 30 parts by weights, relative to the total amount of the polymeric solid electrolyte layer.

The aluminum foil layer is a layer that acts as a negative pole, and that also acts as a reflective sheet for the liquid crystal display. From the standpoint of handling, the thickness of the aluminum foil layer is preferably 10μ to 50μ , and is even more preferably 30μ to 50μ .

Furthermore, the paper battery can be formed by successively coating the surface of a support 1 with a coating liquid consisting of a mixture of various types of layer-forming substances with a solvent and dispersing agent and drying [the resulting coating layer] (as shown in Figure 1), and then further laminating an aluminum foil layer, and peeling the [resulting] laminate 6 from the support 1. In this case, the positive pole collection layer 2 and positive pole

active substance layer 3 are formed by successively coating the surface of the support 1 with a coating liquid consisting of a mixture formed by mixing a layer-forming substance with water, alcohol or some other organic solvent and a dispersing agent, and then drying [the resulting coating layer].

The polymeric solid electrolyte layer 4 is formed by coating the surface of the positive pole active substance layer with a mixture formed by mixing an amorphous polymer compound and an alkali metal salt with an appropriate solvent, and then drying [the resulting coating layer].

Furthermore, a paper battery can be obtained by laminating an aluminum foil layer 5 on the surface of the polymeric solid electrolyte layer 4, and then peeling the [resulting] laminate 6 from the support 1.

The above-mentioned positive pole collection layer 2, positive pole active substance layer 3 and polymeric solid electrolyte layer 4 can all be formed to a dry film thickness of 20 μ or less (if necessary, to a dry film thickness of approximately 1 μ), so that the thickness of the battery as a whole (including the aluminum foil layer 5 constituting the uppermost layer) can be reduced to 0.01 mm.

The paper battery thus constructed can be used by cutting by means of scissors or a cutter, etc., to the required area in accordance with the required capacity; furthermore, the required voltage can be obtained by overlapping [such paper butteries] in accordance with the required voltage.

In this liquid crystal display (LCD), as is shown in Figure 2 (for example), a glass plate 11 [is prepared which] has a deflector $[sic]^2$ 10 pasted to one surface, and a molecular alignment layer 12 and transparent electrode 13 disposed on the other surface, and such glass plates 11, 11' are bonded by means of a peripheral bonding member 14 so that the respective electrodes 12 $[sic]^3$ face each other; then, a liquid crystal 15 is sealed between the two electrodes 12 [sic]. The aluminum foil layer 5 of a paper battery 16 with a specified voltage is pasted to the glass plate 11' constituting the back surface of this LCD by means of an appropriate bonding agent, or is caused to adhere tightly to this back surface without a bonding agent.

Figure 3 shows one embodiment of a liquid crystal chronometer using the LCD of the present invention; this chronometer has a structure in which [such] an LCD 20, a paper battery 16 and a driving circuit board 21 are laminated and accommodated in a case 30, 31. Here, the LCD 20 is

² Translator's note: This word "deflector" is probably a word processing error in the original for "polarizer"; the terms "deflector" and "polarizer" are homophonous in Japanese.

³ Translator's note: here and below, "12" is an apparent error in the original for "13."

an LCD with the structure shown in Figure 2, with connecting terminals 20a being disposed on [one] end part. The driving circuit board 21 comprises a driving IC 23 and a conductor pattern 24. This conductor pattern 24 comprises connecting terminals 22 that are connected with the connecting terminals 20a of the LCD 20, and power supply terminals 25 and 26. Furthermore, in the paper battery 16, the aluminum foil layer 5 adheres tightly to the back surface of the LCD 20 and acts as a reflective sheet for the LCD 20; a portion of the end part of the aluminum foil layer is folded toward the side of the positive pole collection layer 2, so that this portion faces one of the power supply terminals 26 of the circuit board 21. Meanwhile, the positive pole collection layer 2 faces the other power supply terminal 25.

Since a paper battery that is used as both a reflective sheet and a buttery is thus used as the reflective sheet of the LCD, an accommodating space for the battery, which is necessary in a conventional [device], is not needed in the case 31, so that the liquid crystal display device itself can also be made extremely thin, and the weight of the device can be reduced.

(Embodiments)

Embodiment 1

A polyester film (thickness 50 μ) was used as an insulating body 1 and coated with a coating liquid having the composition shown below by means of a Meyer bar so that the [resulting] dry film thickness was 20 μ . [This coated body was] then dried for 5 minutes at 100°C to produce a positive pole collection layer 2.

Conductive carbon black (Vulcan XC-72 manufactured by Cabot Corp.)

6 parts by weight
Dispersing agent (Roma PW manufactured by Sannopco Co.)

1 part by weight
Water

81 parts by weight
Aqueous polyurethane resin (Neorets R966
manufactured by Polyvinyl Chemical Co.)

12 parts by weight

The composition containing the above ingredients was dispersed and mixed for 24 hours by means of a ball mill, thus producing a coating liquid.

In the case of [a surface area of] 15 cm \times 15 cm, the surface resistance of the positive pole collection layer 2 was $5 \times 10^2 \,\Omega \text{cm}^{-1}$ (as measured by the four-terminal method).

The surface of the positive pole collection layer 2 was coated with a coating liquid having the composition shown below by means of a Meyer bar so that the [resulting] dry film thickness was

⁴ Translator's note: transliteration of an unknown product name.

20 μ , and [this coated assembly was] dried for 5 minutes at 100°C to produce a positive pole active substance layer 3.

Manganese dioxide

Dispersing agent (Roma PW manufactured by Sannopco Co.)

1 part by weight

Isopropyl alcohol

S parts by weight

Water

60 parts by weight

Aqueous polyurethane resin (Permarin UA 500

manufactured by Sanyo Chemical Industries Co.)

10 parts by weight

The composition containing the above ingredients was mixed for 24 hours by means of a ball mill, thus producing a coating liquid.

The surface of the positive pole active substance layer 3 was uniformly coated with a mixture formed by mixing $LiClO_4$ with a polymer of a monoester methacrylate expressed by formula I (in the formula, n = 4), and was then dried to produce a polymeric solid electrolyte layer 4.

$$CH_{*}$$
 $CH_{*}=C-CO-(COH_{*}-CH_{*})_{\pi}-OCH_{*}$

First, the monoester methacrylate was polymerized as described below.

A solution prepared by dissolving the monoester methacrylate (NK Ester M-40G manufactured by Shin-nakamura Chemical Co.) in 30 g of methylene chloride was agitated under a nitrogen gas current in a polymerization tube.

Afterward, a solution prepared by dissolving 1 g of azoisobutyronitrile in 10 g of methylene chloride was added dropwise, and [this mixture was] agitated for 45 minutes at 50°C.

After this reaction solution was cooled to room temperature by being allowed to stand, the reaction solution was added to 50 ml of methanol under agitation, and the desired polymer was precipitated. This polymer was re-dissolved in methylene chloride, and was purified by repeatedly re-precipitating the polymer from methanol. The polymer was then vacuum-dried at 70°C to produce a purified polymer.

⁵ Translator's note: transliteration of an unknown product name.

The viscosity of a 70 wt% methylene chloride solution of this polymer was 500 cp (25°C) as measured by a B-type viscosity form $[sic]^6$.

25.5 g of this polymer, 4.5 g of LiClO₄ and 70 g of methyl ethyl ketone were mixed under agitation, and [this mixture was] uniformly applied as a coating liquid so that the dry film thickness was 5 μ . [This coated product was] then dried for 2 minutes at 100°C to produce a polymeric solid electrolyte layer 4.

An aluminum foil (manufactured by Toyo Aluminum Co.) with a thickness of 30 μ was laminated on top of the polymeric solid electrolyte layer 4 at a lamination pressure of 0.5 kgf/cm².

The [laminated assembly consisting of the] positive pole collection layer 2, positive pole active substance layer 3, polymeric solid electrolyte layer 4 and aluminum foil layer 5 thus successively laminated on the insulating body 1 was peeled away from the insulating body 1, thus producing a paper battery with a thickness of 0.075 mm.

The discharge characteristics of this paper battery are shown in Figure 3 [sic]⁷.

When the capacity in this case was calculated, the following results were obtained:

Size $6 \text{ cm} \times 12 \text{ cm}$ Capacity (Ah) 10 mAh

(Calculated using the time at which the super-electric power [sic]⁸ dropped to 0.5 V as a reference.)

Using a cutter, the above-mentioned paper battery was cut to [a size of] $2 \text{ cm} \times 6 \text{ cm}$, and three samples of the same size were prepared.

When an assembly formed by superimposing these three paper batteries so that the batteries were connected in series was used as a combination reflective sheet and battery in a liquid crystal chronometer (Chibideka Clock HT-22 manufactured by (Koko Musen K.K., external dimensions [W] 57 × H 32 × D 11 mm, liquid crystal display size 4.7 cm × 2.1 cm, driven by button-type battery (LR43)), the chronometer remained in operation for one year, a time comparable to that obtained for [the same] liquid crystal chronometer driven by a conventional button-type battery

⁶ Translator's note: apparent word processing error in the original for "B-type viscometer," which happens to be homophonous with "B-type viscosity form" in Japanese.

⁷ Translator's note: apparent error in the original for "Figure 4."

⁸ Translator's note: apparent error in the original for "electromotive force."

(LR43). The strength of the contrast of the liquid crystal display as ascertained by visual evaluation was also more or less completely the same.

Furthermore, when this combination reflective sheet and battery was used in the abovementioned liquid crystal chronometer, it was possible to reduce the thickness [of the chronometer] from 11 mm to 7 mm, and to reduce the weight from 19.98 g to 14.19 g.

Embodiment 2

The same paper battery as that obtained in Embodiment 1 was cut to [a size of] 10 cm × 4.5 cm by means of a cutter, and three samples of the same size were prepared. When an assembly produced by superimposing these three paper batteries so that the batteries were connected in series was used as a combination reflective sheet and battery in a large size liquid crystal chronometer (Omron Quartz CQ700 manufactured by Omron Tateisi Electronics Co., external dimensions W 143 × H 80 × D 14 mm, liquid crystal display size 10 cm × 4.5 cm, driven by an AAA cell), the chronometer remained in operation for one year, a time comparable to that obtained for [the same] liquid crystal chronometer driven by a conventional AAA cell. The strength of the contrast of the liquid crystal display as ascertained by visual evaluation was also more or less completely the same.

Furthermore, when this combination reflective sheet and battery was used in the abovementioned liquid crystal chronometer, it was possible to reduce the thickness [of the chronometer] from 14 mm to 6 mm, and to reduce the weight from 134.95 g to 41.0 g.

(Effect of the Invention)

In the battery-driven liquid crystal display of the present invention, the reflective sheet of the liquid crystal display also acts as a battery. Accordingly, there is no need for a battery accommodating space, so that the liquid crystal display and the device as a whole can be made extremely thin, and so that the weight can be reduced. Consequently, [the present invention] has an extremely high industrial value.

Furthermore, in the battery-driven liquid crystal display of the present invention, since a paper battery using a polymeric solid electrolyte is used as the battery, there is no danger of liquid leakage, so that the display offers a high degree of safety. Moreover, since a structure is used in which electrode and electrolyte layers are successively formed, manufacture is also easy; accordingly, [the device of the present invention] can be manufactured inexpensively.

In addition, replacement of the combination reflective sheet and battery can easily be accomplished merely by peeling this part from the back-surface glass substrate of the liquid crystal display, and pasting a new combination reflective sheet and battery to this substrate.

4. Brief Description of the Drawings

Figure 1 is a diagram showing the structure of one embodiment of the paper battery used in the liquid crystal display of the present invention. Figure 2 is a sectional view of the construction of one embodiment of the liquid crystal display of the present invention. Figure 3 is an exploded perspective view of one embodiment of a liquid crystal chronometer using the liquid crystal display of the present invention. Figure 4 is a diagram which shows the discharge characteristics of Embodiment 1.

- 1: Support
- 2: Positive pole collection layer
- 3: Positive pole active substance layer
- 4: Polymeric solid electrolyte layer
- 5: Aluminum foil layer
- 16: Paper battery
- 20: Liquid crystal display

Agent: Kazuo Moriya, Patent Attorney

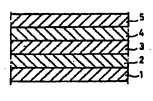
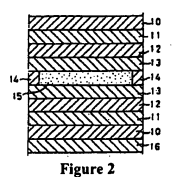
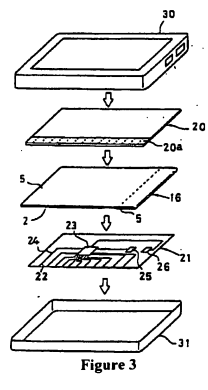


Figure 1





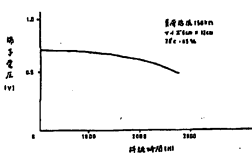


Figure 4

[Key] Y axis: X axis:

Terminal voltage (V) Duration time (H) Load resistance 150 k Ω

In graph (top): In graph (middle): Size 6 cm × 12 cm In graph (bottom): 20°C, 65% [RH]

AMENDMENT (Voluntary)

October 21, 1988

To: Commissioner of the Patent Office

1. Indication of Case:

Japanese Patent Application No. S63-231852

2. Title of the Invention:

LIQUID CRYSTAL DISPLAY

[Stamp: Patent Office, 10/22/1988, Application Section 2, [Illegible name]]

3. Person Making the Amendment

Relationship to Case:

Patent Applicant

Kimoto Co., Ltd.

4. Agent:

(7758) Kazuo Moriya, Patent Attorney [seal]

Lots Izumi Bldg., Telephone: 03 (242) 7281

3-1-13 Honmachi, Nihonbashi, Chuo-ku, Tokyo 103

5. Object of the Amendment:

Detailed Description of the Invention section in the Specification and Drawings

- 6. Contents of the Amendment:
- (1) "spacer 40" is inserted following "battery 16" on the last line of page 9 of the specification.
- (2) The following text is inserted following "... faces [the other power supply terminal 25." on page 10, line 13 of the specification:
 - "An insulating spacer 40 which has holes 45 and 46 corresponding to the terminals 25 and 26 is interposed between the circuit board 21 and the paper battery 16, so that areas other than the terminals are prevented from short-circuiting."
- (3) Figure 3 of the drawings is amended as shown on a separate sheet.

[Translator's note: The page and line numbers given here are of the Japanese source documents. In our translation, amendment (1) is applicable to the second line of the last paragraph of page 6 (i.e., paragraph beginning with "Figure 3 shows ...") so that the phrase is amended as follows:

"this chronometer has a structure in which such an LCD 20, a paper battery 16, spacer 40 and a driving circuit board 21 are laminated and accommodated in a case 30, 31."

The additional sentence of amendment (2) is added at the end of the same paragraph.]

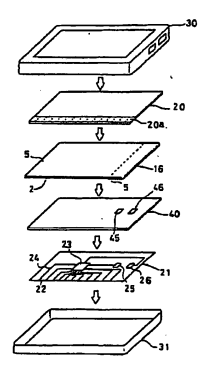


Figure 3

⑩ 日本国 特 許 庁 (JP)

00 特許出題公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-79893

⑤Int, Cl. ⁶	識別配号	庁内整理番号	@公開	平成2年(1990)3月20日
G 09 F 9/00 G 02 F 1/133 1/1335	3 3 3 A 5 2 0 5 2 0	6422-2C 8708-2H 8106-2H		·
G 09 F 9/00	3 4 7	6422-2C		
		審査 請求	未臍求	育求項の数 8 (全6頁)

ᡚ発明の名称 液晶ディスプレイ

到特 顧 昭83-231852

②出 頭 昭63(1988) 9月16日

⑦発 明 者 藤 原 靖 夫 埼玉県浦和市町谷3-24-9-201 ⑦出 顋 人 株 式 会 社 き も と 東京都新宿区新宿2丁目7番1号

邳代 理 人 弁理士 守谷 一雄

明显音

1.発明の名称

核晶ディスプレイ

2. 特許請求の範囲

- 1. 電池配動の被品ディスプレイであって、反 射板として電源を兼ねたペーパー電池を借えたこ とを特徴とする液品ディスプレイ。
- 2. 前配ペーパー電池が正極の集電層、正極の 活物質階、高分子固体電解質器、アルミ符層を限 次後層してなる神型一次電池であることを特徴と する第1項記載の被基ディスプレイ。
- 3. 前記アルミ信用が被品ディスプレイの反射 役となることを特徴とする第2項記載の液晶ディ スプレイ。
- 4. 煎配正価の集電層は、カーポンを高分子化 合物に分散したものからなることを特徴とする第 2項記載の液晶ディスプレイ。
- 5. 前記正極の養電層は、金属酸化物あるいは 金属酸化物を高分子化合物に分散したものからな ることを特徴とする第2項記載の被基ディスプレ

1

- 8. 斡認正価の活物質潛は、二酸化マンガンを 高分子化合物に分散したものからなることを特徴 とする第2項記載の被品ディスプレイ。
- 7. 前記高分子固体電解費は、非結晶性高分子 化合物とアルカリ金属塩からなることを特徴とす る第2項記載の放品ディスプレイ。
- 8. 前記アルカリ金属塩がリチウム金属塩であることを特徴とする第7項記載の被品ディスプレイ。

3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は被品ディスプレイに係り、 特にその反 射板と動作電器に関するものである。

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】 現在我々の生活するなかで、電袖駆動で持ち選 び可能な、身近な表示体として被品ディスプレイ (以下、LCDという。)がある。LCDは、酵 形、軽量、低消費電力、低電圧解動などの特徴を もつことから時針、パソコン、ワープロ、液品子 レビなど各種の応用分野に広く利用されており、 今後ますます利用範囲が拡がるだろうと思われる。

しかしながら、LCDは概認性、特に視野角の 依存性が最大の問題点となっている。すなわち、 光の反射の関係で良く見えない角度があり、これ を改善するためにLCDの背面にアルミ格などの 反射板を設ける必要がある。又、アルミ格の反射 板の代りに、背面に登光灯などを入れ、光りムラ をなくした方式(ワープロなどLCDのいわゆる パックライト方式)などが採用されているが、こ のパックライト方式は軽量で安価という要請から 外れ、電池彫動のLCDには向かない。

一方、LCD駆動用の電池としては、乾電池、ボタン型電池等が用いられるが、これら電池のための電池ボックスを増えなければならず、装置の確型化、小型化に販界があった。更にこのような電池は液モレ等のおそれがある。

本発明は上記性来の問題点を解消するためにな されたもので、電池襲動の被晶ディスプレイにお いて、電池収納ポックスを不要とし、且つ被晶デ ィスプレイおよび設置金体を非常に得く軽量とし、 しかも安全性の高い電池駅島の液晶ディスプレイ を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

このような目的を達成する本発明の核晶ディスプレイは、 気効財動の核晶ディスプレイであって、 反射切として電話を放わたペーパー電池を備えた ことを特徴とする。

ここで反射板を競力た電池ペーパー電池は、好 造には正極の集電器、正極の活物質器、高分子国 体電解質器、アルミ宿居を環次後層して成る。

正極の機能層を形成する物質としては主として カーポン又は金属酸化物を用いる。この場合カー ポンはカーポン粒子、カーポンファイバーあるい はグラファイトを高分子化合物に分散したものを 用いる。金属酸化物としては、ITO (インジウムスズ酸化物)、酸化インジウム、酸化鍋、酸化 水銀、酸化銅、二酸化鉛などが挙げられ、これら は単独であるいは高分子化合物に分散したものを 用いる。

カーポン又は金属酸化物を分散させるための高 分子化合物としてはウレタン樹脂、ブラチール樹 題、アクリル樹脂、塩ビ・酢ビ共食合体、ポリカ ーポネート機脂、ABS模腐、テフロン模脂、天 燃ゴム、ポリエステル機脂、アルキド機脂、ポリ アミド機脂、ポリイミド機脂、エポキン機脂、ポリ アミド機脂、メラミン機脂、スチロール模脂、 アセタール樹脂、ナイロン樹脂、ポリオレフィン 樹脂、セルロース系樹脂、ポリビニルアルコール、 ポリプロピレン、ポリアクリルアミドなどが挙げ られる。

また、正極の樂電層は、樂電効果を上げるため に、表面抵抗が4 娘子法で10°Qca⁻¹以下が望 ましく、さらに極ましくは5×10°Qca⁻¹以下 とする。

正極の活物質層は、高分子化合物に二酸化マン ガンを分散したものから成る。

この高分子化合物は正価の褒電層に用いられる 高分子化合物と四様にウレタン機器、ブチラール 樹脂、アクリル機能、塩ビ・酢ビ共愈合体、ポリ カーポネート機論、ABS樹窟、テフロン樹島、 天然ゴム、ポリエステル樹窟、アルキド樹脂、ポ リアミド樹脂、ポリイミド樹脂、エポキシ樹脂、 フェノール樹脂、メラミン樹脂、スチロール樹脂、 アセタール樹脂、ナイロン樹脂、ポリオレフィン 樹脂、セルロース系樹脂。ポリピニルアルコール、 ポリズロピレン、ポリアクリルアミドなどが用い られる。また、二酸化マンガンは正低の活物質で あるので、電池容量および実用物性から考えて正 低の活物質層全量に対し50重量部以上80重量 部以下であることが留ましい。

高分子図体電解質層は、非結晶性高分子化合物 とアルカリ金属塩から成る。

非結晶性高分子化合物は、ガラス転移点が金塩 より低温質にあり、金温では括発な分子選助下に ある高分子化合物で、ポリエチレンオキサイド (PEO) やポリメトキシポリエチレングリコー ルメタクリレート、ポリピニルピリジン、ポリシ ロキサン、ポリプロピレンオキサイド、セグメン ト化ポリウレタン、ポリウレタンウレア、ポリフ オスファーゼン、セルロース、ポリステレン、ポ リペプチドなどである。特に式 I のモノエステル メタクリレートの重合物

СH, = C - CO - (СОН, - CH,), - ОСН.

(式中、Aは1以上の整数)

を用いた場合は高エネルギー密度の電脑を得ることができる。

また、高分子関体電解費中に用いられるアルカリ金属塩としてはリチウム塩が好ましく、LiClo、LiBr、LiSCR、LiCl、LiBP。、LiPF。などが挙げられる。高分子関体電解費中のアルカリ金属塩の量は用いる高分子化合物によって異なり。高分子関体電解費局全体の1~89重量部が温ましく、さらに望ましくは1~30重量部とする。

アルミ簡単は食極となる層で、しかも眩晶ディスプレイの反射板を兼ねる層である。アルミ簡層の厚さは取り扱い上10g以上50gが築ましく、さらに窒ましくは30g以上50g以下が望まし

以下必要であれば1ヶ程度にすることができ、最 上層であるアルミ簡厚 5 をあわせて電池全体とし て0.01mまで薄くすることができる。

このように構成されるペーパー電池は、必要な 容量に応じて必要な面積をハサミ、カッターなど でカットして使用でき、また必要な電圧に応じて 意れていけば必要な電圧が待られる。

被品ディスプレイ(LCD)は、例えば第2 図に示すように片面に偏向子10を貼着してなるガラス被11、他面に分子配向層12 及び透明電幅13を設け、このようなガラス被11、11 を各電価12 が対向するように高辺刻着材14 で貼り合わせ、2 枚の電価12 の間に酸品16を封入したもので、このLCDの容面となるガラス被11 に、所定電圧のペーパ電粒16のアルミ循層5を選当な被着剤により貼り合わせるか、後着剤なしに患着させる。

第3回は、本発明のLCDを適用した放品時計の一类施例を示すもので、LCD20、ペーパー 電袖16および観動用回路基板21が校層されて 61.

なお、ペーパー電池は各層形成物質を選盟な協 係および分散剤と認合したものを塗布被として、 第1個に示すように支持体1上に順次、途布、執 繰し、更にアルミ簡層をラミネートし、秩層体6 を支持体1より到離することによって形成するこ とができる。この際、正個の機関層2及び正個の 活物質層3は、層形成物質を水、アルコール、そ の値有機熔構および分散剤と複合したものを塗布 舷として支持体1上に順次、塗布、乾燥すること により形成する。

高分子回体電解質層4は、非結晶性高分子化合 物およびアルカリ金属性を適当な溶媒と混合した ものを正確の括例質層上に塗布、乾燥することに より形成する。

さらに、高分子図体電保費暦4上にアルミ信用 5をラミネートした後、被潜体8を支持体1より 利潤し、ペーパー電池を得る。

. これら正極の集電層 2、正極の話物質階 3 及び 高分子国体電解質層 4 はいずれも乾燥原厚 2 0 g

ケース30、31に収納された機造になっている。ここでLCD20は第2回に示すような構造のもので輸配に接続用機子20aが設けられている。

販助用団路基板21は、緊動用IC23と導線パターン24を備え、導線パターン24はLCD2
0の接線等子20aと接続される接続端子22と電源用端子26、28を構える。又、ペーパー電流18は、そのアルミ格層6がLCD20の保留個人に定着ししてD20の反射板として作用するとともにアルミ格層機器の一部が正極の発電層2頃に折り返されており、回路基板21の一の電販用端子26と相対する。工橋の集電層2は他の電應用端子25と相対する。

このように、LCDの反射板として反射板放電 効用ペーパー電池を用いているので、ケース31 には従来必要であった電池の収納スペースは不必 要となり、放品ディスプレイ装配自体も非常に得 く、じかも軽量にすることが可能となる。

【卖货例】

实度例1

キャポット社製品) 6 意意的 分散剤(ローマ門サンノブコ社製品) 1 意量部 水 8 1 選量部

水系ポリウレタン被脳(ネオレックB958

ポリピニルケミカル社製品) 12重量都 上記組成の配合物をポールミルによって24時 関分数混合し、歯布舷とした。

正価の集電階2の表面抵抗は15cm×15cmの 時、4扇子故で5×10⁸gcm⁻¹であった。

正極の後電層2の上に、下記の処力の独市液を メイヤパーにて乾燥腹厚が20gになるように独 布し、100℃で6分間乾燥し正極の括倍質層3 とした。

二酸化マンガン 24重量部 分散剤(ローマPVサンノブコ社製品) 1重量部

テレン10gに博かした被を摘下し、50℃で4 5分間機律した。

その反応被を宣配にて放冷後、メタノール80 0 世に提押しながら加え、目的の宣合物を抗難させた。該重合物を塩化メチレンに再落解し、再びメタノールにて再抗酸を繰り返して特製し、70 でで変変乾燥させて特製宣合物を得た。

設置合物の塩化メチレン70重量多額板の粘度 はB型粘度形で500cp(25で)であった。

咳量合物25.5gとLIC10,4.5g、メチルエ チルケトン70gを複粋複合し、塗布核として乾 鍋額厚が5gになるように均一に塗布し、100 でで2分間乾燥し高分子固体電解質層4を特た。

高分子固体電解質階もの上に序さ30μのアルミ箱(京洋アルミ社製)をラミネート圧0.5 Kg t/dtでラミネートした。

以上のように絶縁体1上に順次使用した正確の 集電用2、正価の括例使用3、高分子団体電原使 用4、アルミ信用6を絶縁体1より利益し、厚さ 0.075mmのペーパー電池を特た。 イソプロピルアルコール

5 重量部

水

60重量部

水系ポリウレタン樹脂(パーマリンUA500

三洋化成工東社製品)

10意量部

上記組成の配成物をポールミルによって24時 間固合し、触布被とした。

正極の活物質層3の上に、式1 (式中、n=4 を示す)のモノエステルメタクリレートの遺合物 にLiclo。を混合したものを均一に塗布し、乾燥さ せ、高分子固体電解質度4とした。

СН, СН,=С-СО-(СОН,-СН,),-ОСН,

まず、モノエステルメタクリレートを下記のように食合した。

塩化メチレン30gにモノエステルメタクリレート (MEエステルN-40G新中村化学工業社製品) を溶かした溶液を、食合管にて窒素気流下で提择した。

その後、アゾイソプチルニトリル1gを塩化メ

はペーパー電池の放電特性を第3回に示す。 この時の容量を計算すると次のようになる。

サイズ

6ca×12ca

容量 (Ab)

10mAh

(組載力が0.5 Vに低下したときの時間を基準 に計算した)

はペーパー電池を2cm×6cmにカッターでカッ. トし、同サイズのものを3枚用窓した。

この3枚のペーパー電池を重ねて直列につないだものを被品時計(高額無線社製、ちびでかクロックHT-22、外形寸法57×H32×D11m/m、被品表示サイズ4.7cm×2.1cm、ボタン型電池(LR43)駆動)の反射収斂電池に使用したところ、従来のボタン型電池(LR43)で駆動させた核品時計と同程度に一年間作動した。目視による核晶ディスプレイのコントラストの強度も全く同程度であった。

また、球反射板兼電池を球液品時計に使用した 場合、厚さを11m/mから7m/mに輝くする ことが出来た。さらに営量では18.88gから

特閒平2-79893(5)

14.19gに減量することが出来た。 実施例2

実施例1と同様のペーパー電池を10ca×4. 5caにカッターでカットし、同サイズのものを3 枚用意した。この3枚のペーパー電池を重ねて直 列につないだものを大型の核晶時計(立石電機社 製、オムロン・クオーツCQ700、外形寸拡W 143×H80×D14m/m。被品換示サイズ 10ca×4.5ca、単4電池配動)の反射板兼電 池に使用したところ、従来の単4電池で駆動させ た核品時計と同程度に一年間作動した。目視によ る被品ディスプレイのコントラストの強度も全く 同程度であった。

また、該反射板兼電池を該校品時計に使用した場合、厚さを14m/mから6m/mに除くすることが出来た。さらに重量では134.95gから41.0gに減量することが出来た。

[発明の効果]

本発明の、電池駅動の被品ディスプレイは、被 品ディスプレイの反射板が電池の位目も始ねてい るので電池収納スペースがいらず、被品ディスプレイ及び装置全体が非常に薄く、しかも軽量化可能であり、産業上極めて価値が高いものである。

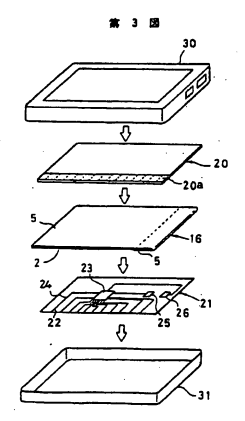
また、本発明の電池駆動の液晶ディスプレイは、 電池として高分子固体電解質を用いたペーパー電 池を使用しているので被モレのおそれがなく安全 性が高い。しかも電腦及び電解質の層を順次形成 した構造なので、製造も容易であり、従って安価 に製造することができる。

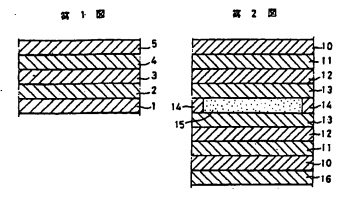
さらに、反射板兼電池の交換は被品ディスプレイの背面ガラス基板より剥がし、新しい反射板線 電池を貼るだけでよく、容易に行える。

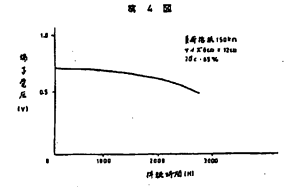
4. 周面の簡単な説明

第1個は本発明の液晶ディスプレイに適用されるペーパー電池の一実施例の構造を示す団、第2 団は本発明の液晶ディスプレイの一実施例の構成 の新面図、第3回は本発明の液晶ディスプレイを 適用した液晶時計の一実施例の分解糾視器、第4 図は実施例1の放電物性を示す図である。

代理人 弁理士 守 谷 一 丝







手続補正書(187)

昭和63年10月21日

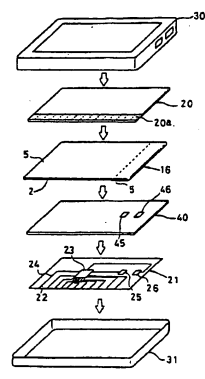
(a)

特许疗 長 育 限

1.事件の表示 特願昭63-231862号

- 2. 発明の名称 核品ディスプレイ
- 3.補正をする中 事件との関係 特許出版人 株式会社 色 も と
- 4. 代理人 〒103 東京都中央区日本橋本町3-1-13 東京都中央区日本福平リッー。 ロッツ和奥ビル 電話 03(242)7881 歴代学 (7758) 升理士 守 各 一 總
- 5. 植正の対象 明細書の発明の詳細な説明の個及び関節
- 6. 補正の内容
- (1) 明細書第9頁最下行の「電池18」の後に「. スペーサ4 0」を挿入する。
- (2) 同醇10頁13行の「相対する。」の後に「回訴基框21と ペーパー電池18との間には紹子26、28に対応する孔 45、46を有する絶縁性のスペーサ40が介在し、梯子 以外の部分がショートしないようになっている。」を挿入 方式 ② tō.
- (3) 園園第3間を別載の選り補正する。





寓 3 図

-822**-**